This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES:
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT.
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭63-269999

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和63年(1988)11月8日

1/18 C 12 Q //(C 12 Q C 12 R 1:46) 6807-4B

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全5頁)

母発明の名称

牛乳中の抗生物質の測定用試験セット及び牛乳中の抗生物質の測定

方法

②特 顧 昭63-86222

頤 昭63(1988) 4月7日 93出

優先権主張

ᡚ1987年4月7日邸フィンランド(FI)⑩871512

四発 明 者 アンニカ・メイレーメ フィンランド共和国エスエフ - 00170 ヘルシンキ,クリ

キネン

スティアニンカツ 7 ベー 21 アー

⑪出 願 人 ヴアリオ・マイイエリ フインランド共和国エスエフ - 00180 ヘルシンキ,カレ

ヴアンカトウ 56

リーケ

ーン・ケスクソスース

弁理士 湯茂

外4名

1. [発明の名称]

牛乳中の抗生物質の測定用試験セット及び牛乳 中の抗生物質の避定方法

- 2. [特許請求の範囲]
- (1) ストレアトコッカス テルモフィラス (Streptococcus theraophilus) T 1 0 1 濃積物 及び水性保護剤からなり該濃縮物の水性保護剤に 対する希釈率が4~5×10-2 であることを特 徴とする、牛乳中の抗生物質の測定に適した試験 セット。
- (2) 前記保護剤が1.1%のグルタミン酸ナ トリウム、1.1%のアスコルピン酸、及び場合 により7%のラクトースからなる水溶液からなり、 且つ該水溶液のpHが6.5であることを特徴とす る特許請求の範囲第1項記載の試験セット。
- (3) 試験セットがさらに指示薬を含むことを 特徴とする特許請求の範囲第1項記載の試験セッ h .
- (4) 指示薬がプロムクレゾールパーアルであ

ることを特徴とする特許請求の範囲第3項記載の 試験セット。

- (5) ストレアトコッカス テルモフィラス (Streptococcus thermophilus) T 1 0 1 . D S M4022.
- (6) (i) 水性保護剤への希釈率が4~5× 10 ** であるストレプトコッカス テルモフィ ラス (Streptococcus thermophilus) T 101 温 間物、永性保護削及び、場合により、指示薬から なる試験セットに試料を加え、もし前記試験セッ トに指示薬が含まれていない場合、指示薬も加え;
- (ii) 38~42℃で約4時間、試験セッ ト及び試料を培養し;そして
- (皿) 色調を評価する 各行程によって特徴づけられ牛乳中の抗生物質を 辺定する方法。
- 3. [発明の詳細な説明]

本発明は牛乳中の抗生物質の測定に適した試験 セットに関する。本発明は、さらに該試験セット に使用されるべき新規ストレプトコッカス テル

特開昭 63-269999(2)

モフィラス (<u>Streptococcus thermophilus</u>) 菌株、 及び前記試験セットによる牛乳中の抗生物質の河 定法に関する。

数多い状況の中で、少量の抗生物質の存在を検 出できることは、きわめて重大なことである。例 えば、食品産業の場合には、動物の治療のの抗 生物質及び化学療法剤の増大した使用により、信 便で信頼性が高く且つ感度の良い測定方法が必用 になっている。抗生物質が乳牛の治療にも使用さ れるため、そして牛乳中の残留抗生物質が健康に 危険をもたらしうることの両方のため、正確 で迅速な牛乳のスクリーニングに適した方法の開 発が特に食質である。

牛乳中の残留抗生物質は、一般に、歯が寒天培地上で酸を疲生し、退色し、増殖できるという事実を利用する微生物学的方法により、測定されている。これらの方法は、特定の微生物に対する抗生物質の殺菌性、阻害性及び形態学的効果に基づいている。

試験磁生物として使用する。アンブル中の寒天培地上に試料(0.1 ㎡)をピペットで測りこみ、栄養素及びpl指示薬を含むタブレットを該アンブルに加える。この方法は、試験微生物の酸産生能力に基づくものである。アンブルを64℃で2時間半培養する。寒天培地層の色の変化に基づいて評価する。

模準的な方法には、さらにインターテスト(Intertest)(BCPー試験)がある。その方法に使用される試験細菌は、ストレプトコッカステルモフィラス(Streptoeoccus thermophilus)である。試験細菌の複結乾燥培養菌、栄養素、及び明指示薬(プロモクレゾールパーアル)が入った試験用タブレットを牛乳試料に添加する。培養時間は45℃で4時間である。試料に抗生物質が含まれていない場合、溶液の色は食色から緑色に変化し、さらに黄色に変化する。抗生物質の最は、カラーマップと色を比較することに基づいてある程度まで測定可能である[ソログード(THOROGOOD))氏等

サーモカルト ディスク (Thersocult disk) 法は、フィンランドで広く使用され、公定の抗生物質測定法として受け入れられている雰天拡散法である。この方法において、武職徴生物はピー・ステアロテルモフィラス・バー・カリドラクティス (B.Stearothermophilus var. calidolactis) である。それは I D F 原準方法 [I D F 1 9 7 0 年 平板試験法による牛乳中のペニシリンの検出 (Detection of Penicillin in Milk by a Disk Assay Technique)、国際標準F I L ー I D F 5 7 ブルッセル] に基づいて開発された。

対応感度の方法は、バンオーエス(Van OS)氏等著、「牛乳中の残留抗生物質の測定の為の拡散試験(Diffusion Test for the Determination of Antibiotic Residues in Milk)」[ネザーランド ミルク アンド デァリィ ジェイ (Neth. Milk and Dairy J.) 第29巻 16頁 1975年]に開示されている。該検出試験もまたピー・ステロテルモフィラス・バー・カリドラクティス(B.Stearothermophilus var. calidolactis)を

価ー牛乳中のペニシリンの検出の為の迅速な方法

(An Evaluation on the Charm Test-A Rapid

Method for the Detection of Penicillin in

Milk)」ジェイ・デァリィ・リサーチ(J. Dairy

Research) 第50巻 185頁 1983年]。

牛乳生産技術の必要性から見ると、これらの方 法の欠点は、それらの感度が不充分であることで ある。

化学的若しくは物理化学的な方法による牛乳中の残留抗生物質の測定は、通常做生物学的方法に比べてほとんど用いられない。比色測定法及びクロマトグラフィ法は、熟練者並びに、しばしば複雑で高値な分析装置を必要とする。該方法はルーチン分析には殆んど適さない。

チャーム テスト(Charm test) [チャーム エス・イー (CHARM, S. E.) 氏弦、「ベニシリン及び他の抗生物質のための15分試験 (A15-minute Assay for Penicillin and other Antibiotics)」カルチャード デァリィ プロダクツ ジェイ(Cultured Dairy Products J.)第14巻 24頁

特開昭 63-269999(3)

1979年]は放射能の検出に基づいている。ピー・ステアロサーモフィルス(B. stearothermophilus)培養菌の液結乾燥培養菌及び凍結乾燥した¹⁴Cで標識ペニシリンを試料に添加する。該菌の細胞に含まれる¹⁴Cの量をガイガーカウンターにより検出する;試料のペニシリン健度が低いにはより検出する;は料のペニシリン健度が低いにはかりためであり、且つこの方法の感度は、0.0051.U、ペニシリン/配である。この方法もまたルーチン使用には適さないばかりでなく該方法は高価で、複雑で、且つ、実施するためには、熟練者、及び高価な装置を必要とする。

従って、可能なかぎり広域抗菌スペクトルの感 度の良い方法に対するまだ実用上の要求がある。 該方法はまた簡便でなければならないし、直ちに 使用できるように調整された装置によって 該方法 を実施することが可能でなければならない。 該装 置による試験は熱練者を必要としないし、例えば 良場でも実施することができる。

のラミー (Lanni) バターチーズ製造所で分離された。該菌株は、寄託番号DSM第4022番なる番号で1987年3月3日にドイツの微生物寄託収集機関 (the Deutsche Sanmlung von Hikroorganismen)に寄託された。そして、該菌株は次の特性を有する:

グラム閉性;

長い速鎖状の球菌を形成する;

増殖温度: 50℃で増殖し、10℃で増殖したい・

塩低抗性: 濃度2%のNaClで増殖し、濃度6.5%のNaClで増殖しない;

42℃で7時間培養した後の演定酸度:

25~29°SH(減菌済10%物乳牛乳); 乳酸%: 0.8%(42℃で2日間培養、粉乳 牛乳より)

ラクトース、サッカロース及びグルコースを発 **舒する**。

従来技術で与えられる個から判断すると、上記 新規微生物資株は明らかに公知のストレプトコッ これらの利益は、本発明に従う試験セットにより得られる。本発明は、該試験セットがストレプトコッカス テルモフィラス (Streptococcus thermophilus) T101 遺植物及び水性保護剤からなり、該歯の水性保護剤への希釈率が4~5×10-2 であることを特徴とする。

本発明に従って、選定を次のように実施する; 即ち、ストレプトコッカス テルモフィラス (Streptococcus thermophilus) T101 濃縮物、 水性保護剤(該濃縮物の保護剤への希釈率は4~ 5×10~である)及び、場合により、指示薬 からなる試験セットに試料を加え、もし前記試験 セットに指示薬が含まれていない場合、指示薬も

38~42℃で約4時間、試験セット及び試料 を培養し:そして

色調を評価する。

本発明は新規ストレプトコッカス テルモフィ ラス (Streptococcus thermophilus) T 1 O 1 歯株に払づいており、その歯株は、バリオ (Yalio)

カス テルモフィラス(<u>Streptococcus thermo</u>philus) 図株より一層感度が良く、特にペニシリン及びオキシテトラサイクリンに対して感度が良い

本試験セットは以下の方法で調製される:前記 新担似生物菌株を、ホエーパーミエート(Whey permeate) ベース培地中で、pH6.2~6.5でか つ38~42℃で発酵槽中で増殖する。増殖を観 察し、対数的増殖段階の最終時で増殖を停止する。 その後培養プロスを20倍の濃度まで沪過によっ て濃縮する。貧濃植物を、保護剤中に、希釈率が 約4~5×10⁻¹、好ましくは約5×10⁻¹ に なるように測る。保護剤は、凍結乾燥微生物試料 の鋼製に使用される水性保護剤よりなってもよい。 好ましくは該保護剤は1.1%のグルタミン酸ナ トリウム、1.1%のアスコルピン酸、及び場合 により7%のラクトースからなる水溶液であり、 且つその別は6.5である。指示薬を保護剤に派 加するか、又は、指示薬を測定と関連させて試験 セットに添加することができる。該指示薬は例え

特開昭 63-269999 (4)

ば、ブロムクレゾールパーアル等の酸塩 若指示 森である。前記濃縮物を通常のアンアル、住付試験で、試料照等の容器に適りこむ 該容器を皮酸である。前記濃縮物を通常のアンアルスでから、定数を皮質を放射し、その使激結を増大し、そして真空下で貯蔵する。完成したないは、1 wy りか1~2×10°の 歯を含む。 放生物質の測定を試験セットに液状は利を増大し、色の変化を観察する。もし試料が抗生物質を含むなら、試験セットの数生物は増殖できず、色は変化しない。一方、もし試料が抗生物質を含まないなら、該微生物は地質中に色の変化を起こす。

本発明の方法の感度を、対応する市販用のサーモカルト(THERNOCULT) [オリオン ダイアグノスティカ (Orion Diagnostica)]及びデルボテスト (DELVOTEST) P [ギストープロカデス (Gist-Brocades)]法並びにチャーム (CHARN) [法と比較した。試料は95℃の温度で5分間予備加温した牛乳からなり、測定を製造業者によって与え

られた指図に従って実施した。結果を次の表に示す。この表には、さらにインターテスト(INTERTEST)に関する製造業者のインターベット(Intervet)により与えられたデータも示した。結果は、本発明に従った方法は他の方法により一層感度が良く、すべての種類の抗生物質/その組み合せの存在を明確に検出することを示している。

翌 試験した測定方法による実験的に測定した抗生物質の感度(με/dl)

| 抗生物質 | 本発明による方法 A B | | サーモカルト | | デルボテストP | | インター テストb) | チャーム テスト I |
|---|--------------------------|---|--|---|---|--|---|-------------------------------------|
| ペニシリン マイシン アトラサイクリン オトラサイラウサイクリン オキンピンフィン エリフラマイシン クオオレプン ストシリン ストシリン イマンタロン サイマスクリン サイの他) | +0.001μg/ml ストレプトマイシン | 0.001- 0.002 I.U. 0.25-0.4 0.03 0.05 0.003 0.01 0.1 0.1-0.2 | 独自の 初定 0.006- 0.0075 5.0 0.2 e) 0.1 e) 1.0 e) 0.5 0.01 I.U. PEN +0.008 pg/al ストナトマイン> 0.2 e) | (SAS) a) 0.005- 0.0075 2.5-5.0 0.1 0.1 0.005 0.5-0.75 7.5 | 独自の 測定 0.0025 5.0 0.2 0.2 0.01 c) 0.1 c) 1.0 c) | (S&S) a) 0.0025 2.5-5.0 0.1 0.1 0.005 0.75-1.0 7.5-10.0 | 0.005 5.0 0.5 0.2 0.005 0.1 1.0 20.0 | 0.003 0.1 0.2 0.01 0.05 |

- A 試験に関連して指示薬を添加(試験時間4時間)
- B 凍結乾燥前に指示薬を添加.(試験時間5時間)
- a) サンドストレム及びシベレ(Sandström & Sivelā)氏による、 カルヤンツオーテ(Karjantuote)第4巻 1984年
- b) 製造菜者によって与えられた濃度
- c) 測定不能

特開昭 63-269999 (5)

(夹施例 1)

試験セットの調製

ストレプトコッカス テルモフィラス(Streptococcus thermophilus) T101の頃を次の組織 を有する培地に接限した:

ホエーパーミエート粉末

5 %

カゼイン水解物

1.5%

トリアトン

0.5%

酵母エキス

1 %

増地は120℃の温度で15~20分間減菌し、 銀菌後のpBは6.4であった。

該試験関株を別約6.2及び約42での温度で発酵者中で増殖し、且つ増殖を、培地プロスの濁度を観察することによって監視した。対数的増殖段階の最終時点で増殖を停止し、そして培地プロスを20倍の過度までミリボアペリコン(Nillipore Pellicon) デ過装置(0.45μm)を使用してデ過によって濃額した。該操作によって廣濃額物の過度は2×10・関数/耐となった。

旅浪箱物を少量の保護剤で洗掉し、約5㎡の混

牛乳を使用した。牛乳が抗生物質を含む場合、色は青色に変化した。黄色は陰性の結果を示した。

題物を100℃の保護剤に添加して試験セツトとした。 (又該試験セツトに1㎡のブロモクレゾールパーアル着色剤 (0.8%溶液)を添加したものも試験セツトとすることができた。) その様にして得られた歯濃糖物の溶液は、約1×10° 歯数/ごであった。1㎡の溶液を、乾燥に耐え且つ真空密封が可能な通常の10㎡アンアルに加えた。 該アンアルを-60℃の温度の炭酸-スルフィットアルコール浴中で急冷(20~60秒)し、その後、凍結乾燥し、貯蔵用に真空密封した。この様にして調製したアンアルは、1~2×10° 歯数/㎡であった。

(夹施例 2)

牛乳試料中の抗生物質の測定

牛乳を95℃の温度で5分間加温した。2㎡の加温済牛乳及び20μ2の着色指示率を実施例1に従って胸製した試験セットに添加した。該試験セットを4時間約42℃の温度で培養し、その色調を評価した。対照標準として発酵した牛乳粉末から調製し、且つ95℃の温度で5分間加温した

代 阻 人 弁理士 湯 改 恭 (外4名)